Japanese Patent Office		
Classification:		Publication No.:
36(2)D 531.42		42-3838
00(1)	Publication	Publication date:
		February 17, 1967
		(Total pages 3)

Title: Method for preparing 5'-xanthylic acid by microorganism

Application No.: 39-67248

Application date: December 1, 1964

Applicant: Asahi Chemical Industry Co. Ltd.

Abstract:

The present invention relates to method for preparing 5'-xanthylic acid by microorganism. According to method of the invention, *Pseudomonas aeruginosa* which needs guanine for its growth and uses hydrocarbon as energy source, is cultured aerobically in medium comprising hydrocarbon, nitrogen, mineral, surface active agent and inorganic material including growth factor of fermentation bacterium at pH 5 to 9, and then 5'-xanthylic acid is obtained from the culture.

特 許 公 報

F出顯公告 昭42~3838 公告 昭42.2.17 (全3頁)

徴生物による5′ーキサンチル酸の製造法

特 顧 略 39-67248

出 颜 日 昭 39.12.1

発明者 大沢岳義

延岡市旭町2の2の1.

同 瀬戸進

延嗣市録か丘607の2

阿 强辺史朗

延岡市禄ヶ丘5003の14

同 石田賞夫

延岡市線ケ丘5003の34

出 願 人 超化成工条件式会社

大阪市北区 堂島 浜通1の25の1

代 羡 者 宫啼蟬

代 理 人 并理士 久高将信

発明の詳細な説明

本発明は、微生物による5 / ーキサンチル酸の 製造法に関するものであって、その目的とすると ころは星味性成分として知られる6 一オキシブリ ン-5 / ーリポヌクレオチドの1 種である下記構 造式をもったキサンチル酸を、炭化水素を主要原 科とした直接発酵法により低強かつ工業的有利に 製造する方法を提供するにある。

5′ーキサンチル酸の製造方法については現在まだ研究が進んでおらず、わずかにりが核酸を5′ーホスホジエステラーゼにより加水分解してえられる5′ーグアニル酸を化学的または生化学的に脱アミノ化する方法が考えられるにすぎない。本発明者らはこれにたいして、微生物を用いて直接発酵法により培養液中に5′ーキサンチル酸を効率よく生成者積させ、これを単離採取する新規な方法を発明した。

本発明方法の特徴の領1は発露法により 直接培 軽液中に5/一キャンチル酸を生成蓄積せしめる こと、第2は発酵菌としてシュードモナス・エル ギノーサの栄養要求株を使用すること、第3は主 原料として使化水素を利用することである。

本発明に使用する微生物は少くともグアニンを 要求する 酸株であればよく、これらは一般に炭化 水素の蚤化性を有するシュードモナス・エルギノ ーサを現株として、紫外線、X線、ガンマー線な どの照射、ナイトロジエンマスタードならびに亜 硝酸接触などの変異処理によつて生ずる栄養要求 株から選ばれるが、なおそのほか、自然界から直 接分離されたものでも上記栄養要求性を示し5/ ーキサンチル酸生産性がある場合が飽められる。 したかつて本発明における使用菌は、上記シニー ドモナス・エルギノーサの親株の変異処理によつ てえられる人工変異株ならびに自然界から直接分 離された栄養要求株の両者を含み、これらは少く ともグアニンを要求する栄養要求株であれば、そ の要求する栄養物質の適正な存在下で好気的に増 **坐することにより 5′ーキサンチル酸を生成蓄積** させることができる。

上記5/ーキサンチル酸生産性シュードモナス・ エルギノーサは、その一般菌学的性状については 同種の非生産菌株とほとんど差異がみられないが、 ただもつとも重要な特徴につぎの点にある。

- 1 非生産菌株に比べて脱リン酸酵素活性が低い こと・
- 2 5' ーキサンチル酸などの培養液中への蓄積 はより生育が支配されないこと。
- 3 最少栄養増進にまつたく生育しないこと(少くともグアニンが存在しなければ生育はみられない)。

つぎに本発明方法で用いられる栄養培地は5/ ーキサンデル酸を収量よく生成蓄積させるに適す るよう改良したものであつて、炭化水素、窒素源、 無機塩および菌の生育に必要な栄養因子を含有す る有機栄養物質などを遮当量配合し、さらにこれ に界面活性剤を添加してなるものである。炭化水 素としては灯油、軽油、重油など石油分 留物、原 油、ナフサ、天然ガス、パラフイン、オレフイン、 アルカンなどが工業的に有利であるが、その役か の炭化水素も利用できる。必要によつては糖質す

1

なわちグルコース、シュクロース、座棚密穏やそ の他グルコン酸などを混用することが効果的な場 合もある。窒素源としては無機アンモニウム塩、 尿 素、 アンモニアなどが使用され、これらは逐 時pH調節を兼ねてフィードすることができる。 無根塩としてはリン酸、マンガン、鉄、亜鉛、マ グネシウムなどを含有するものを供給すればよく、 また生育に必要とする因子としては核酸塩基、ビ タミン、アミノ酸などであり、とくに前記のよう にクアニン系化合物すなわちグアニン、グアノシ ン、グアニル酸、リポ核酸などの添加は必須であ る。とれらは単体(純物質)として、またはこれ らを含有する天然物、たとえば乾燥酵母、酵母エ キス、肉エキス、カゼイン加水分解物、トウモロ コシ加水分解物などを使用することができる。そ れぞれの添加量は菌株によつてことなるが、たと えば酵母エキシの場合は0.01~0.5%が適当で、 またクアニン系化合物を単体で与える場合はクア ニン塩基としてほぼ5号/と以上になるように調 敗する。これらが過少または過剰量の場合は目的 物の収量が若干低下するから、その至適量は供試 磁株の特性に応じてあらかじめ定めておくように

本発明における界面活性剤の増地への添加は重要な意味をもつのであつて、その作用機作は主として炭化水素と他の水溶性増地成分ならびに発酵菌体とをよく混合接触させることにある。具体的な設薬剤の種類としては、ポリオキシエチレン・ルピタン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン・モノオレート、ポリオキシエチレン・モノステアレート、ポリオキシエテレン・ソルピタンモノラウレートを構成成分とする非イオン界面活性剤が効果的である。それらの添加量は上述の作用を果すに必要な程度でよく、過剰量の存在はさけるものとする。

上記培地における菌培養中のpHも重要で、これは菌株によつて多少ことなるが5.0~9.0の範囲であればよい。協養中、阪pHが5.0以下になる場合は炭酸カルシウム、水酸化ナトリウムあるいはアンモニウムなど適当な塩基性中和剤でpHコントロールを行う。培養は好気的条件たとえば通気機体、振盪地餐などの方式で実施する。培養温度は25~35℃、培養時間48~120時間で、5′ーキサンチル酸の生政密積が最高に達する。培養終了液から5′ーキサンチル酸の単酸は、発酵菌体を分離した酸液を通常の精製法たとえば

アニオン交換樹脂によるカラムクロマト分面により比較的精製された5′ーキサンチル酸溶液をえ、 これによりギ酸などの混在物を除去したのも凍結 乾燥または有機溶媒処理により租5′ーキサンチ ル酸を晶出単離させる。

以下に本発明の実施例を示すが、これらは単なる例示であつて本発明をなんら

制限するものではない。

実施例 1

シュードモナス・エルギノーサNU-120株 (グアニン要求性)を、灯泊10%、尿素0.3%、 硫安0.3%、リン酸0.2%、硫酸マグネシウム 0.1%、塩化カリ0.1%、硫酸第1鉄0.1%、酵 母エキス1.0%、炭酸カルシウム 0.4%, p 日7 の組成の溶地に接種し、30℃、24時間培養し て種培養液とする。主発酵培地として、灯油2.5 %、尿素 0.5%、硫安0.15%、リン酸1カリ0.15 %、リン酸2ナトリウム0.3%、塩化カリ0.1%、 硫酸マグネシウム0.05%、硫酸館1.650.05%、ボ リオ 中シエチレン・ソル ピタンモノラウレート (アトラスパウダー社製、商品名ツウイーン20) 0.05%、炭酸カルシウム 5 %、 肉エキス 6.1 %の 組成の溶液 2.5 ℓを5 ℓ 容ジャーフアーメンター に入れて、115で、15分間加熱殺菌しp日を 7 に調整する。この主発酵培地に前記程培養液を ・5%の割合で接種して温度30℃、通気量25 🛭 /分、提拌数200cpm の条件で培養した。培 差72時間後の5′ーキサンチル酸の生成量は 0.289 8/01であつた。この培養終了液1 ℓから 医体を除去し、イオン交換機脂ダウニックス1 ー X-2(鱗酸型)で処理して5/ →キサンチル酸 含有液区分を分離し、この分離液を凍結乾燥して 5! ーキサンチル酸の母結晶1.479をえた。

実施例 2

シュードモナス・エルギノーサASB-2120 酸に紫外線を照射して允た2120-J-14菌 株(クアニン要求性)を前例と同様の操作方法で、 ただし培地の炭素源として灯油の代りに n-へキ サンを用いて培養した。培養液 1 ℓ から 51 ーキ サンチル酸の粗結晶1.71gをえた。

特許請求の範囲

1 少くともグアニンをその生育に要求し、かつ 炭化水素を資化する性質を有するシュードモナス・ エルギノーサを、炭化水素、窒素源、無機塩、界 面活性剤はよび発酵菌の生育に必要な栄養因子を 含む有機栄養源よりなる栄養増地に接種して、PH 5~9 に保持して好気的に培養をおこない、培養 液中に5′ーサッチル酸を生放蓄積せしめ、こ 5′ーキサンチル酸の製造方法。 れを単離取得することを特徴とする微生物による